First

HONE- PATENTWEB TRADEMARKWEB WHAT'S NEW PRODUCTS&SERVICES ABOUT MICROPATENT

MicroPatent's Patent Index Database: Record 3 of 3 [Individual Record of JP52014765A]

Order This Patent

Family Member(s)

[no drawing available]

List

Title: (ENG) PREPARATION OF INDAZOLE DERIVATIVES

Abstract: (ENG)

PURPOSE: Preparation of indazole derivatives having central- depressant, antidepression, and antiinflammatory actions, and activity to the circulatory system, etc. by the amination of novel indazole

Application Number: JP 9017275 A
Application (Filing) Date: 19750725
Priority Data: JP 9017275 19750725 A X;

Inventor(s): FUJIMURA YASUO ; NAGANO HIROYUKI ; SHINDOU MINORU ; KAKIMOTO MORIO ; IWASAKI

YASUO; IKEDA YUUGO

Assignee/Applicant/Grantee: CHUGAI PHARMACEUTICAL CO LTD

Last Modification Date: 20031029

IPC (International Class): C07D23156; C07D40106; C07D40306; C07D41306; A61K031415;

A61K031445; A61K031495; A61K031515; C07D40106; C07D23156; C07D29512; C07D40306; C07D23156;

C07D29512; C07D41306; C07D23156; C07D29512

Other Abstracts for Family Members: CHEMABS087(07)053281V

Patents Citing This One (3):

→ WO2003035625A1 20030501 STEALEY MICHAEL A US; CLARE MICHAEL US; CRICH JOYCE Z

US; PHARMACIA CORP US; WEIER RICHARD M US; XU XIANGDONG US; HANAU CATHLEEN E US; KOSZYK FRANCIS J US; PARTIS RICHARD A US

SUBSTITUTED INDAZOLE COMPOUNDS FOR THE TREATMENT OF

INFLAMMATION

WO2002014314A3 20020606 ORTHO MCNEIL PHARM INC US

SUBSTITUTED PYRAZOLES

→ WO2002014314A2 20020221 ORTHO MCNEIL PHARM INC US

SUBSTITUTED PYRAZOLES

Legal Status: There is no Legal Status information available for this patent













Search List First Prev

Next La

Copyright © 2002, MicroPatent, LLC. The contents of this page are the property of MicroPatent LLC including without limitation all text, html, asp, javascript and xml. All rights herein are reserved to the owner and this page cannot be reproduced without the express permission of the owner.

BEST AVAILABLE COPY



許 質 (1)

國

昭和50年7月25日

特許庁長官 斉 藤 英 雄 殿

1 発明の名称

ユカブウル *4 ボカ インダゾール鮮選体の製法 正本

2. 発 明 者

東京都世田谷区松原2の2の2 大谷荘

3. 特許出顧人

東京都北区評問 5 丁目 5 番 1 号

(331) 中外製業株式会社

代表者 上 野 公 夫



4. 代理人

東京都豊島区高田3丁目41番8号

中外製業株式会社内



50 090173

明细有

1. 発明の名称

インダゾール誘導体の転法

2. 铸許請求,範囲

- 极式



【式中Xは水奈原子、ハロケン原子または低級 アルキル基を示し、Xはハログン原子を示し、 n は23だは3の整数を怠味する。)で乗わこれる 化合物に、一般文

(式中 RiわよびRiは同一まには異なって水条原子、低級アルキル基、アリル基まにはアラルキル基を意味し、場合により両者は窒素原子と一緒に連絡して低級アルキル基、フェニル基により 置換されていてもよい 異項環を形成 (てもよい)で表かこれる化合物を反応させることを特徴とする一般式、

公開特許公報

①特開昭 52-14765

43公開日 昭52.(1977) 2 3

②特願昭 50-90172

②出願日 昭50 (1975) 7.25 4

審査請求 未請求

(全5頁)

庁内整理番号 7306 44 6617 44 6804 44 7043 44 5921 44 7/69 44 6617 44 5921 44 6855 44 6617 44 5921 44

52日本分類

16 E36 16 E431.1 16 E462 30 G133.21 30 G133.6 30 G133.4 30 H111 30 H112.1 30 H22 51) Int. C12.

C07D231/56 C07D401/06 C07D403/06 C07D413/06// A6IK 31/415 A6IK 31/445 A6IK 31/495 A6IK 31/515

最井買へつづく



(武中X、Ri、Rzおよびのは前記の急味を有す ろ)で表わこれカインダグール勢導体の設法。

3. ベ明の詳細な説明 本発明は、一般式

(式中×日本素厚子、ハロゲン原子をには低級アルキル基と示し、RIおもが取は同一まには異なって水素原子、低級アルキル基、フリル基をにはアラルキル基と怠味(、両者は窒素原子と一緒に連給(て低級アルキル基、フェニル基により置換されていてもよい異項環を形成してもよく、九は2またはろの整数と意味すか)で表わこれみインタグール誘導体を設法に関する。

本発明によれば、式(1)の化合物は:一般式

(1)

(ス中Xは前記の意味を右(、X'はハロケン原子に意味する。)で友められる化合物に、一般文 HNVR! (皿)

(式中R的よびRid前記の意味も有する)で表わされる化合物を反応させることにより得られる。 式四の化合物において、Rit Riが連絡(て異項環

残茎を形成する場合には、さらに他のヘテロ原子を介在してもよく、例えばモルホリノ基、ピペッソンノ基等があけられ、これらの異

環環残基はさらにメケル基等の低級フルキル基も
にはフェニル基等の置換基を有することができる。

本発明を実施するに際して、民(国)の化合物と民(国)の化合物との反応は適当な有機溶媒例をは、メタノール、エタノール、ベンセン、トルエン等の中で行なわれる。反応双重温ないくそれ以上の温度で好よしく口溶媒の還流温度で行なわれ、反応時間は1~25時間、好ましくは2~20時間で

(3)
10分間模样した後、ジブロムエタンサロサモ加度温を たっぱい / 路間機样する。その後反応液をベンゼンで抽出し水洗、芒硝にて乾燥し、減圧濃端すると、1-(2-ブロムエケル)-3-フェニルー5-クロロインダゾールを 48 9 得ろ。これをメタノールより再結晶すると駅点・97~8℃を示す。

元条分析值 CaHaMelBr として

	c	17	N
計算值例	5 3. 68	3.60	8.35
复测值(%)	59,50	3,56	8,27

このようにして得た1-(ユーブロルエチル) -3-フェトルーか-クロロインダゾール 3.4 g モベンセンSの間にとかし、モルホリン1.83 g を加え加熱退流を1の略間行なう。

反応負折出しに不溶物を沙遇し、沙牧を水堤、 芒硝にて氧噪し減圧濃純すると 1-モルホッノエ ケルーコーフェニルーかークロロインダゾールを 2、83個力。 常欲により塩酸塩と(エタノールー エーテルより再輪和335と分解点 226~9°Cを引す。 ある.

文四の化合物は文(II)の化合物に対し、答もれないしは過剰も儿童使用するのが好ま! い。

こり反応において、脱ハログン化剤として例えば炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水余ナトリウム等を使用するか、まには化合物四)も私自体を脱ハロゲン化剤として使用してもよい。

目的物(I)は常法により塩酸塩、硫酸塩等の無機酸塩を1にはシュウ酸塩、マロン酸塩、コハク酸塩等の有機酸塩とすることもできる。

本発明により得られる式(1)の化合物は中枢神桜 抑制作用、抗うっ作用、抗炎症作用、循環器系作 用写し有する医薬品と(て有用である。

なお化合物(以)は新規物質であり例えば、カーユニルインダゾール頼にアルキレンジハライドを反応させることにより各易に得ることができる。

次に実施例をあげて説明する。 実施例(

ラーフェニルー5ークロローインダゾール4.6g モジメチルホルムアミド 70 畑にとかし、50 %。 含有水気ナトリウム 1.15 gを加え、 至温にて

(4)

元素分析值 Ci Ha No O Cla LIT

•	c ·	н	~
計算値(%)	60.32	5. 60	11.11
足测值(%)	60,45	5, 49	. 11.02

实施例2

3-フェニルーな・メケルーインダゾール 4.
17 またジスケルボルムアミド 40 mにとかし、
17 またジスケルボルムアミド 40 mにとかし、
17 またジスケルボルムアミド 40 mにとかし、
50 %含有水素化ナトリウム 1.15 程を加え、5
0でで1時間撹拌する。その後反応液セベンセン
で抽出し、水洗、乾燥し減圧濃縮すると1-(2
-プロムエケル)-3-フェニルー5-メケルインダゾールを遊び物として5.03 得ろ。

このように(て得た!-(スープロムエケル) - 3 - フェニル- 5 - ×ケルインダゾール 2.0g もエタ!- ル3の雌にとかし、ジエチルフェンま 메を加え退流機構も 5時間はなう。

その後反応やを減圧機略(改会もベンセン れとか (水洗、乾燥(機飾すると、 1ージエケルフセノ エケルーカーフェエルーまっメケルイングゾール を油状物と(て 1、7 9格々。これを帯域により塩

(5)

酸塩としエタノール・エーテルから再給和すかと 融点131~193 でと示す。

无素分析值 Cao Hus Nock として

実施例2で得に1~(2~プロムエチル)~3 一フェニル~5~メケルインダブール3の9とエ タノール3の間にとかし、モノメケルフミン4の 別水溶液8間を加え遅流模拌も2時間行なう。 反応液を濃縮(残食をペンセンにとかし水洗、乾燥、濃縮し残食をカラムクロマトグラフィーで処理すると、1~モノメチルフミノエチル~3~フェール~5・メケルインダン・ルを油状物と(てんち3得ろ。このものを帯汰によりシュウ酸塩とし、メタノにルより再結品すると分解点217~8℃

元季分析值 Ca Ha N3·1/2 COOM E (]

もます。

(7)

含有水索ナトリウム 1.15 2 9 2 加え、 豊温で 1 0 分 間複样 し、 1,3 - ジプロムプロパン 1 0 9 2 海下 して0 で 4 5 分 間 模样 す る。 その後 ベンゼンで 抽出 1、 水洗、 乾燥、 減圧 濃縮 し残金 と カフムクロマトグラフィーで 処理 すると、 1 - (3 - プロムプロピル) - 3 - フェニル - 5 - メチルインダン・ルを 4.0 3 信み。

このようにして得た1-(ヨーブロムプロセル)- 3-フェニル-5-メケルインタソール 2.0gをエタノール 50 mlにとかし、ジメケルフミン40%水溶液 5mlを加え選汽撹拌を2時間30分行なり。その後反転液を濃縮し残冷とペンセンで抽

C H N 計算值 69.66 6.50 13.54 実則值 70.08 6.40 13.60

吴施例4

サルインダゾール3.0 年をエタノール50間にとかし渡アンモニア水20間を加え、60°C、15時間撹拌する。反応液と減圧濃酷し残金とカラムフロマトに付し、1-フェノエタル-3-フェニルーなーメナルインダゾール1.5 星を油状物として得る。これを帯法によりシュウ酸塩とし、メタノールより再組晶すると分解点213~4°Cを示す。元素分析値 C16 Hor No.1/2 Cook! Hio

計學位份)	C	н	N
計學位份)	64.95	6.41	13.37
莫测值(%)	65.19	6.22	13. 3 1

吴施例5

3-フェニルー5-×チルインダソール 4.17g モジ×ケルホルムアミド 40mlにとかし、50%

(8

出し、水洗、乾燥、濃縮するヒノージメチルフミ ノプロビルーラーフェニルーキーメチルインタゾ ールも淘状物として1.4を得る。このものを帯汰 により塩酸塩とし、テトタヒドロフタンより再給 品すると鄙点139-140℃を示す。

元素分析值\ C9 Huy No cl として

`	С	н	N
計學值(%)	.69.18	7. 33	12.74
莫则值(%)	69.11	7. 18	12.58

吴施柳 6

実施例かで得た1・(3・プロムプロピル)ー3・フェニル・5・ナケルインダゾール3・0ませエタノール5の間にとかし、モノメケルアミンチのが水溶や1の間を加え退流境料をう時間行なう。反応凝を機能し、改食をベンピンで抽出、水洗、製燥、濃縮すると1・(3・モノメケルブミノブロピル)・3・フェニル・5・メケルインダゾールを油状物として2.43傷力。このものを第次により場映場とし、エタノールーエ・テル現合溶媒、より再始却すると配点148~149℃とかず、

-527-

C H N 計算値(%): 68.45 7.02 13.30 英型値(%) 68.60 7.15 13.45

奖施例7

.)

3-フェ=ルインダツール3.88 まとジスケルホルムアミド 60 mにとかし、50%含有水素化ナトリタム 1、15gを加え資温で30分撹拌する。次いで、1-プロムー3-フロロープロペン4.7まと摘下し50°Cで40分撹拌する。反応砲とベンセンで抽出し、水洗、転機濃縮すると1-(3-7ロロプロロル)-3-フェ=ルインデゾールを4.1343。

このように(て愕に1-(3-2ロロプロピル)
-3-フェニルインダゾール2の手をベンゼン3
の似にとか(、をルホリン1.5まを加え選流を2
の時間行なり。反応敵を水洗、軟燥、濃輪すみと
1-モルホリノプロピルー3-フェ・ルインダゾールを1.8ま得3. 帯流により塩酸塩とし、エタ
1-ル-エーテルより再結晶すると触点18分~

189でと示す。 元素分析位 C20H20N3O U として

	`C	н	N	
計學復(%)	67. 12	6.76	11.74	
実測値(%)	67.09	6.78	11.44.	

吴施例8~20.

臭施例(と同様に処理して次数に示す此合物が 得らんか。

(12)

				\R₂				•
实施例 备 号	×	n	N _ R2	Re 点 ℃	元素分析(值(%)		н	N
8	CHS	z	V CH, HCI	191 ~ 192	CraHzzNaCI とて 支援が		7. 02	13.30
9	н	2	NZGHE · HCI · HEO	114 ~ 118	Cig Hap No Cl. Ha OUT	65.60 65.16	7: 53 7. 25	12, 08
10	Въ	3	V CH³ · HCI	149~ 150	Cis Hzi N3Cl+Br E(1	54.77 54,35	5.36 5.46	10.65
11	н	3	√ · HcI	201~202	C21 H26 N3 C E17	70.87	7.36 7.39	11.81
12	CHs	3	v → ++c1	221~223	C22 H28 N3 CI E (7	71. 43 71. 50	7. 63 7.61	11. 36 11. 47
13	н	3	√y-cHs·ZHCI·H≤0	222~224	Czi Hz# N4Clz·HzOt(t	59, 29 59, 54	7.11 7.02	13. 17 13. 23
14	CHo	3	₩ y-cHb·ZHCI·1/2 H±0	226~228	CzzHsoN4Clz·/zHaotiz	61.39	7. 25 7.01	13.02
/5	CHs	3	N CH2-CH = CH2 · HC	81~ 82	Czo Hie No Cl Ect	72. 33 72.74	7. 39 7. 88	11.00
16	сн,	3	√ - ∕ - ∕ - ∕ -• HC1	195 ~ 200	Can Hai Nucl tit	72.55 72.46	6. 99 7.02	12.53 12.57
17	н	3	NHCHO COOH	197~198	C19 Hz1 N3 O4 E17	64,21 64,26	.5.91 5.95	· 11.82
18	cl	5	NHCH3 COOH	203-204	Cof Hanks On CI LIZ	58.54 58.89	5.17 5.16	10.78

(13)

19	CHs	3	NH2•HCI	161~ 163	Gattoned Ell	•	67.65 67.64	6.68 6.76	13.92
20	CI	3	N CH3 - (□) · HCI	115~116	C24 Hz N3 C12 217	• .	67.61 67.71	5.91 5.89	9.86

安藤 惠 代理人

(14)

前配以外の発明者

カステンスです。は マ 埼玉県上尾市大学小敷谷845の1 ** バェル サデナ 西上尾第 1 団地 1 の 2 0 の 4 0 6

キワグトレ なびがれまた 埼玉県川越市大字今福 728の28

庁内整理番号 5921 44

52日本分類 30 H321 51 Int. C12

(C070401/06 C070231/56 C070295/12)

(C07D403/06.

C070231/56 2070296/12)

(2070.413/06

207D231/56